PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-220336

(43)Date of publication of application: 09.08.2002

(51)Int.CI.

A61K 31/427
A61P 1/16
A61P 3/04
A61P 3/06
A61P 3/10
A61P 5/50
A61P 9/08
A61P 9/10
A61P 9/12
A61P 15/00
A61P 19/06
A61P 19/10
A61P 27/02
A61P 29/00
A61P 35/00
// C07D417/12

(21)Application number: 2001-353891

(22)Date of filing:

20.11.2001

(71)Applicant : SANKYO CO LTD

(72)Inventor: FUJITA TAKESHI

FUJIWARA TOSHIHIKO

IZUMI TAKASHI

(30)Priority

Priority number : 2000355107

Priority date: 22.11.2000

Priority country: JP

(54) PREVENTIVE AND THERAPEUTIC AGENTS FOR DIABETES CONTAINING CONDENSED HETEROCYCLIC COMPOUND

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a compound in which solubility is improved and good oral absorbability is exhibited.

SOLUTION: The preventive and therapeutic agents for diabetes contain

a hydrochloride of a compound represented by the structural formula (I).

[5-[4-(6-methoxy-1-methyl-1H-benzimidazol-2-ylmethoxy)benzyl]

thiazolidine-2,4- dione].

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-220336 (P2002-220336A)

(43)公開日 平成14年8月9日(2002.8.9)

(51) Int.Cl.	識別記号	FΙ	デーマコート*(多考)
A 6 1 K 31/427		A61K 31/427	4 C 0 6 3
A 6 1 P 1/16		A61P 1/16	4C086
3/04		3/04	
3/06		3/06	
3/10		3/10	
·	審査請求		(全 6 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧2001-353891(P2001-353891)	(71)出顧人 000001856	
		三共株式会社	
(22) 別顧日	平成13年11月20日(2001.11.20)	東京都中央区日	本橋本町3丁目5番1号
		(72)発明者 藤田 岳	
(31)優先権主張番号	特願2000-355107(P2000-355107)	東京都品川区边	町1丁目2番58号 三共株
(32)優先日	平成12年11月22日 (2000.11.22)	式会社内	
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者 藤原 俊彦	
		東京都品川区山	5町1丁目2番58号 三共株
		式会社内	
		(74)代理人 100081400	
		弁理士 大野	彰夫 (外3名)
			最終頁に続く

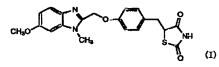
(54) [発明の名称] 縮合複素環化合物の塩酸塩を含有する糖尿病の予防薬、治療薬

(57)【要約】

【課題】溶解性が著しく改善され、優れた経口吸収性を 発揮する化合物を提供すること。

【解決手段】本発明は、下記構造式(I)

【化1】



で表される化合物 (5-[4-(6-メトキシ-1-メ チル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジン-2, 4-ジオン) の塩酸塩を 含有する糖尿病の予防薬、治療薬である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2、4-ジオンの塩酸塩を有効成分として含有する、糖尿病の予防薬又は治療薬。

【請求項2】5- [4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジン-2, 4-ジオンの塩酸塩を有効成分として含有する、高血糖症予防薬又は治療薬。

【請求項3】5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩を有効成分として含有する、耐糖能不全の予防薬又は治療薬。

【請求項4】5-[4-(6-メトキシ-1-メチルー1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩を有効成分として含有する、糖尿病合併症の予防薬又は治療薬。

【請求項5】5- [4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2、4-ジオンの塩酸塩を有効成分として含有する、インスリン抵抗性に起因する疾病の予防薬又は治療薬。

【請求項6】5-[4-(6-メトキシ-1-メチルー1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩を有効成分として含有する、インスリン抵抗性改善剤。

【請求項7】インスリン抵抗性を改善するための医薬組成物を製造するための、5-[4-(6-x)++>-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩の使用。

【請求項8】高血糖症の予防又は治療薬のための、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミ ダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン -2、4-ジオンの塩酸塩の使用。

【請求項9】糖尿病合併症の予防又は治療薬のための、5-[4-(6-x)++ > -1-x+ -1H- べンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2、<math>4-ジオンの塩酸塩の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は高血糖症、耐糖能不全(Impaired Glucose Tolerance: I G T) 状態、糖尿病合併症(例えば網膜症、腎症、神経症、白内障、冠動脈疾患等)、高脂血症、及び妊娠糖尿病(Gestational Diabetes Mellitus: G D M)、多嚢胞卵巣症候群等のようなインスリン抵抗性に起因する疾病等を改善し、優れた経口吸収性を有する縮合複素環化合物の塩酸塩の用途に関する。

【0002】更に本発明は、縮合複素環化合物の塩酸塩

を有効成分として含有する、糖尿病、高血糖症、耐糖能不全、糖尿病合併症(例えば、網膜症、腎症、神経症、白内障、冠動脈疾患)、高脂血症、肥満症、高血圧症、脂肪肝、動脈硬化症、インスリン抵抗性に起因する疾病、妊娠糖尿病、多嚢胞卵巣症候群、心血管性疾患(例えば、虚血性心疾患)、アテローム性動脈硬化症又は虚血性心疾患により惹起される細胞損傷(例えば、脳卒中により惹起される脳損傷)、痛風、炎症性疾患(例えば、骨関節炎、疼痛、発熱、リウマチ性関節炎、炎症性腸炎、アクネ、日焼け、乾癬、湿疹、アレルギー性疾患、喘息、GI潰瘍、悪液質、自己免疫疾患、膵炎)、ガン、骨粗鬆症、白内障等の予防剤及び治療剤に関する。

【0003】また、本発明は、優れたインスリン抵抗性 改善作用、血糖低下作用、抗炎症作用、免疫調節作用、 アルドース還元酵素阻害作用、5-リポキシゲナーゼ阻 害作用、過酸化脂質生成抑制作用、PPAR活性化作 用、抗骨粗鬆症作用、ロイコトリエン拮抗作用、脂肪細 胞化促進作用、ガン細胞増殖抑制作用、カルシウム拮抗 作用を有する縮合複素環化合物の塩酸塩の用途に関す る。

[0004]

【従来の技術】従来、糖尿病、高血糖症治療薬として、インシュリン及びトリブタミド、グリビジド等のスルホニル尿素化合物が使用されているが、最近、インシュリン非依存性糖尿病治療薬として、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ロジグリタゾン等のチアゾリジンジオン誘導体が知られている。

【0005】特に、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾールー2ーイルメトキシ)ベンジル]チアゾリジンー2,4-ジオンが特開平9-295970号、EP第0745600号、及びUS第5,886,014号で報告されている。しかしながら、本発明の化合物である塩酸塩は、上記書面中に生物試験データが記載されていないのみならず、物理的性質も具体的に記載されてはいない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、高血糖症、耐糖能不全状態、糖尿病合併症、高脂血症、及び妊娠糖尿病、多嚢胞卵巣症候群等のようなインスリン抵抗性に起因する疾病等を改善する化合物の合成とその薬理活性について鋭意研究を行なった結果、公知の縮合複素環化合物を塩酸塩とすることにより優れた薬理活性が発揮されることを見出した。

【0007】即ち、公知の縮合複素環化合物である上記 5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾ イミダゾールー2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリ ジン-2,4-ジオンを塩酸塩とすることにより得られ た新規な縮合複素環化合物の塩酸塩は、そのフリー体 (塩を形成していない化合物)に比べて溶解性が著しく 改善されており、優れた経口吸収性を発揮する。この優れた経口吸収性により、より少量でも十分な血中濃度を確保することができ、優れた薬理活性を得る事ができる。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩(以下「化合物A」という。)の用途である。

【〇〇〇9】具体的には、本発明は、化合物Aを有効成分として含有する、糖尿病、高血糖症、耐糖能不全、糖尿病合併症(例えば、網膜症、腎症、神経症、白内障、冠動脈疾患)、高脂血症、肥満症、高血圧症、脂肪肝、動脈硬化症、インスリン抵抗性に起因する疾病、妊娠糖尿病、多嚢胞卵巣症候群、心血管性疾患(例えば、虚血性心疾患)、アテローム性動脈硬化症又は虚血性心疾患により惹起される細胞損傷(例えば、脳卒中により惹起される脳損傷)、痛風、炎症性疾患(例えば、骨関節炎、疼痛、発熱、リウマチ性関節炎、炎症性腸炎、アクネ、日焼け、乾癬、湿疹、アレルギー性疾患、喘息、GI潰瘍、悪液質、自己免疫疾患、膵炎)、ガン、骨粗鬆症、白内障等の予防剤及び治療剤である。

【0010】より詳しくは、本発明は、化合物Aを有効成分として含有する、インスリン抵抗性改善剤、血糖低下剤、抗炎症剤、免疫調節剤、アルドース還元酵素阻害剤、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、過酸化脂質生成抑制剤、PPAR活性化剤、抗骨粗鬆症剤、ロイコトリエン拮抗剤、脂肪細胞化促進剤、ガン細胞増殖抑制剤、カルシウム拮抗剤である。

【0011】本発明の化合物Aのフリー体である5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミ ダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン -2,4-ジオン(以下「化合物B」という。)は、下 記構造式(I)

[0012] .

【化1】

【0013】を有する。

【0014】なお、前記化合物Aは、種々の異性体を有する。例えばチアゾリジン環の5位炭素の不斉に由来する光学異性体が存在する。前記構造式(I)においては、これら不斉炭素原子に基づく立体異性体及びこれら異性体の等量及び非等量混合物がすべて単一の式で示されている。従って、本発明においてはこれらの異性体及びこれらの異性体の混合物をもすべて含むものである。

【0015】更に、前記化合物Aは、大気中に放置したり、又は再結晶をすることにより、水分や再結晶溶媒を吸収し溶媒和物となる場合があるが、そのような溶媒和物も本発明に包含される。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明の化合物Aは、まず、化合物Bを後述する実施例1の(1)に従って合成し、公知の方法に準じて、実施例1の(2)のように、塩酸塩にすることにより製造することができる。

【0017】本発明の化合物Aは、糖尿病、高血糖症、耐糖能不全、糖尿病合併症(例えば、網膜症、腎症、神経症、白内障、冠動脈疾患)、高脂血症、肥満症、高血圧症、脂肪肝、動脈硬化症、インスリン抵抗性に起因する疾病、妊娠糖尿病、多嚢胞卵巣症候群、心血管性疾患(例えば、虚血性心疾患)、アテローム性動脈硬化症又は虚血性心疾患により惹起される細胞損傷(例えば、脳卒中により惹起される脳損傷)、痛風、炎症性疾患(例えば、骨関節炎、疼痛、発熱、リウマチ性関節炎、炎症性腸炎、アクネ、日焼け、乾癬、湿疹、アレルギー性疾患、喘息、GI潰瘍、悪液質、自己免疫疾患、膵炎)、ガン、骨粗鬆症、白内障等の予防剤及び治療剤として有用である。

【0018】本発明の化合物Aの投与形態としては、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤もしくはシロップ 剤等による経口投与、又は注射剤、座剤もしくは点眼剤 等による非経口投与をあげることができる。これらの製 剤は賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤、安定剤、矯味矯 臭剤、希釈剤などの添加剤を用いて周知の方法で製造される。

【0019】ここに、賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、ぶどう糖、マンニット、ソルビットのような糖誘導体;トウモロコシデンプン、バレイショデンプン、αーデンプン、デキストリン、カルボキシメチルデンプンのような澱粉誘導体;結晶セルロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、内部架橋カルボキシメチルセルロースナトリウムのようなセルロース誘導体;アラビアゴム;デキストラン;プルラン;などの有機系賦形剤;及び軽質無水珪酸、合成珪酸アルミニウム、メタ珪酸アルミン酸マグネシウムのような珪酸塩誘導体;燐酸カルシウムのような燐酸塩;炭酸カルシウムのような炭酸塩;硫酸カルシウムのような硫酸塩;などの無機系賦形剤をあげることができる。

【0020】滑沢剤としては、例えばステアリン酸、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウムのようなステアリン酸金属塩; タルク; コロイドシリカ; ビーガム、ゲイ蝋のようなワックス類; 硼酸: アジピン酸; 硫酸ナトリウムのような硫酸塩; グリコール; フマル酸; 安息香酸ナトリウム; DLーロイシン; 脂肪酸ナ

トリウム塩; ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリル硫酸マグネシウムのようなラウリル硫酸塩; 無水珪酸、珪酸水和物のような珪酸類; 及び、上記澱粉誘導体などをあげることができる。

【0021】結合剤としては、例えばポリビニルピロリドン、マクロゴール及び前記賦形剤と同様の化合物をあげることができる。

【0022】崩壊剤としては、例えば前記賦形剤と同様の化合物及びクロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、架橋ポリビニルピロリドンのような化学修飾されたデンプン・セルロース類をあげることができる。

【0023】安定剤としては、例えばメチルパラベン、プロピルパラベンのようなパラオキシ安息香酸エステル類;クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェニルエチルアルコールのようなアルコール類;塩化ベンザルコニウム;フェノール、クレゾールのようなフェノール類;チメロサール;デヒドロ酢酸;及びソルビン酸をあげることができる。

【0024】矯味増臭剤としては、例えば通常使用される、甘味料、酸味料、香料等をあげることができる。

【0025】本発明の化合物Aを有する化合物の塩酸塩の使用量は症状、年齢、投与方法等によって異なるが、例えば経口投与の場合には、成人に対して1日あたり、下限として0.01mg(好ましくは0.1mg)、上限として、2000mg(好ましくは500mg、より好ましくは100mg)を1回又は数回に分けて、症状に応じて投与することが望ましい。静脈内投与の場合には、成人に対して1日当たり、下限として0.001mg(好ましくは0.01mg)、上限として、500mg(好ましくは50mg)を1回又は数回に分けて、症状に応じて投与することが望ましい。

[0026]

【実施例】

[0027]

【実施例1】5- [4-(6-x)++y-1-x+y-1]1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2、4-ジオンの塩酸塩

(1) 5- [4-(6-x)++y-1-x+u-1] H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ) ベンジル [4-y+y-2] チアゾリジン-2, 4-y+y-2 (化合物B)

5-メトキシーN-メチルー1,2-フェニレンジアミン(特開平9-295970号の参考例9参照) 2 1.8g、5-(4-メトキシカルボニルメトキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン(特開平9-295970号の参考例21参照) 63.4g、1,4-ジオキサン 250mlおよび濃塩酸 750mlの混合液を60時間、加熱還流した。反応混合物を氷冷した後、析出物をろ取した。この析出物に5%炭酸水素ナトリウム水溶液 800mlを加え、室温で2時間攪拌し

た。不溶物をろ取して、N, N-ジメチルホルムアミド 1000m1 およびメタノール 200m1 の混合液 に溶解し、更に活性炭を加えて脱色した。活性炭をろ去した後、溶剤を約50m1 まで濃縮した。これにジエチルエーテル 750m1 を加えて室温で2日間放置した後、析出物をろ取すると、融点267 \mathbb{C} -271 \mathbb{C} 、R f 値=0. 68 (シリカゲル薄層クロマトグラフィー;5 %エタノールー塩化メチレン溶液)を有する目的化合物 20. 1g を得た。

(2)5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チ アゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩(化合物A)

(1)で得た5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン(化合物B) 1 0.6g及び4規定塩酸-1,4-ジオキサン 100m1の混合物を室温で1時間攪拌した。反応混合物を濃縮後、酢酸エチルを加え、析出した成績体を沪取し、酢酸エチルで洗浄して、融点275-27℃を有する目的化合物11.0gを得た。

【0028】 ^{1}H -核磁気共鳴スペクトル: δ (ppm):重ジメチルスルホキシド中、内部標準にTMS(テトラメチルシラン)を使用して測定した ^{1}H -核磁気共鳴スペクトル(400MHz): δ (ppm)は次の通りである。

【 O O 2 9 】 3.11 (1H, dd, J=14Hz及び9Hz), 3.34 (1 H, dd, J=14Hz及び4Hz),3.89 (3H, s), 3.98 (3H, s), 4.91 (1H, dd, J=9Hz及び4Hz),5.64 (2H, s), 7.14 (2H, d, J=9Hz), 7.15 (1H, d, J=9Hz)7.25 (2H, d, J=9Hz), 7.50 (1H, s), 7.70 (1H, d, 9Hz),12.04 (1 H, s, D₂O添加により消失)。

[0030]

【試験例】

[0031]

【試験例1】生物試験例

自然発症糖尿病ラット (ZDF/Gmi-fa/fa)の8乃至10週 齢の雄を使用した。

【0032】試験化合物は0.5% CMC 液に縣濁し、0.33 mg/ml/kg の用量で2週間連続強制経口投与した。

【0033】血糖値の測定は常法に従って行なった。即ち、ラットの尾先端部(約1mm)を切断し、ヘパリンによって抗凝固処理したヘマトクリット管にて採血した血液を遠心分離し、得られた血漿をグルコローダーF(A&T)にて測定した。

【0034】本発明の化合物である化合物A、無投与 群、及び化合物Bの血糖低下作用試験の結果は表1に示 す通りであった。

【0035】なお、表1中の値は、すべて6匹の自然発症糖尿病ラット(ZDF/Gmi-fa/fa)を用いた試験結果値の

平均値である。

[0036]

【表1】

	血糖值(mg/dl)	·	
	O時間	E:E	7日	14日
無投与群	456	495	576	590
化合物B	456	379	409	535
化合物A	456	228	206	207

【0037】表1の結果から、本発明の化合物である化合物Aは、そのフリー体であるところの化合物Bよりも優れた血糖低下作用を示した。

【0038】また、無投与群の血糖値は、時間の経過と ともに逆に上昇した。

[0039]

【試験例2】溶解性試験例

日局第1液(塩化ナトリウム2.0gに塩酸7.0mL及び水を加えて溶かし1000mLとしたもの)200mLに、化合物A又は化合物Bを40mg加え、300mLのコニカルビーカー中、37℃でスターラー攪拌した。1時間後、10mLをサンプリングし、アクロディスクLC13(PVDF、ゲルマンサイエンス社製)を用い、ろ過を行った。初期の3mLを捨て、次の7mLを試験管に取った。そのうち5mLをホールピペットで正確に採り、あらかじめメタノール2mLを正確に入れた試験管に移し混合した。

【0040】定量は、HPLCを用い、下記に従い作成 した検量線から、溶解度を決定した。

【0041】検量線は、化合物Aのメタノール標準溶液を、 400μ g/mL、 100μ g/mL、 20μ g/mLの濃度で作製し、各標準溶液2mLに日局第1液5mLを加え、混合し、HPLCを用いて定量することにより作成した。

HPLC条件

- 分析カラム: L-column ODS (4.6 mmID×15 cm, (財)化学物質評価研究機構製)
- · 移動相: 0.01 mol/L酢酸緩衝液 (pH 5.0) / アセトニトリル混液 (13: 7)
- · 流量: 毎分約1.0 叫
- ・カラム温度:40℃
- ・検出器:紫外吸光光度計(測定波長:290 nm) 結果を表2に示す。

[0042]

【表2】

	O時間	1. O時間後の溶解度(μg/mL)
化合物B	0, 0	41. 0
化合物A	0. 0	86. 4

【0043】表2の結果から、化合物Bを塩酸塩にした

化合物Aは、化合物Bに比べ、溶解度が著しく向上していることがわかった。

[0044]

【製剤例】本発明の化合物Aを有効成分として含有する 製剤は、例えば次の方法により製造することができる。

[0045]

【製剤例1】散剤

本発明の化合物である化合物A 4g、ポリビニルピロリドン 10g及びヒドロキシプロピルメチルセルロース(商品名、TC-5E;信越化学工業(株)製)0.5gを振動ミルを用いて30分間混合粉砕すると、散剤が得られる。

[0046]

【製剤例2】カプセル剤

化合物A 20g及びポリビニルピロリドン 20gをアセトン 100g及びエタノール100gの混合溶剤に溶解し、流動層造粒機を用いてクロスカルメロースナトリウム 200gに混合液を噴霧すると顆粒が得られる。この顆粒10gにヒドロキシプロピルメチルセルロース(商品名、TC-5E;信越化学工業(株)製)0.1g及び乳糖 1.9gを混合する。次いで、ゼラチンカプセルにこの混合物のうちの0.24gを充填すると、カプセル剤が得られる。該カプセル剤は1カプセルあたり 0.1gの化合物Aを含有する。

[0047]

【製剤例3】錠剤

化合物A 1 g及びポリビニルピロリドン 1 gをアセトン 5 g及びエタノール5 gの混合溶剤に溶解し、次いでロータリーエバポレーターを用いて減圧下で有機溶剤を留去する。こうして得られる固形物を粉砕すると細粒が得られる。この細粒 1 gに結晶セルロース 0.25 g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース 0.25 g、ヒドロキシプロピルメチルセルロース(商品名、TC-5E;信越化学工業(株)製) 0.05 g、乳糖 0.18 g及びステアリン酸マグネシウム 0.2 gを混合した後、錠剤機を用いて打錠すると、錠剤が得られる。

[0048]

【発明の効果】本発明の化合物である5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾールー2ーイルメトキシ)ベンジル]チアゾリジンー2,4-ジオンの塩酸塩は優れたインスリン抵抗性改善作用、血糖低下作用、抗炎症作用、免疫調節作用、アルドース還元酵素阻害作用、5-リポキシゲナーゼ阻害作用、過酸化脂質生成抑制作用、PPAR活性化作用、抗骨粗鬆症作用、ロイコトリエン拮抗作用、脂肪細胞化促進作用、ガン細胞増殖抑制作用、カルシウム拮抗作用を示す。

【0049】従って、本発明の化合物は、糖尿病、高血糖症、耐糖能不全、糖尿病合併症(例えば、網膜症、腎症、神経症、白内障、冠動脈疾患)、高脂血症、肥満

症、高血圧症、脂肪肝、動脈硬化症、インスリン抵抗性 に起因する疾病、妊娠糖尿病、多嚢胞卵巣症候群、心血 管性疾患(例えば、虚血性心疾患)、アテローム性動脈 硬化症又は虚血性心疾患により惹起される細胞損傷(例 えば、脳卒中により惹起される脳損傷)、痛風、炎症性 疾患(例えば、骨関節炎、疼痛、発熱、リウマチ性関節炎、炎症性腸炎、アクネ、日焼け、乾癬、湿疹、アレルギー性疾患、喘息、G I 潰瘍、悪液質、自己免疫疾患、膵炎)、ガン、骨粗鬆症、白内障等の予防剤及び治療剤として有用である。

フロントペー	-ジの続き			
(51) Int. Cl.	7 識別記号	FΙ	(参考)
A61P	5/50	A61P 5/5	50	
	9/08	9/0	08	
	9/10	9/1	10	
	1 0 1		1 0 1	
	9/12	9/1	12	
15/00		15/0	00	
19/06		19/0	706	
	19/10	19/	10	
	27/02	27/	702	
29/00		29/	700	
35/00		35/	700	
// C07D	417/12	CO7D 417/	′12	
(72)発明者	泉高可	F ターム(参考)) 4C063 AA01 BB08 CC62 DD26 EE01	
	東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株		4C086 AA01 AA02 BC82 GA07 GA10	
	式会社内		MA01 MA04 NA14 ZA33 ZA39	
			ZA40 ZA42 ZA45 ZA59 ZA68	
			ZA70 ZA75 ZA81 ZA89 ZA96	
			ZA97 ZB07 ZB11 ZB13 ZB15	
			ZB26 ZC03 ZC33 ZC35 ZC41	